### MAKE-UP GOODS WITH HIGH MAINTAINABILITY

Publication number: JP6279253

Publication date:

1994-10-04

Inventor:

DEYUAN JII KURUJISHIKU

**Applicant:** 

**DOW CORNING** 

Classification:

- international:

A61K8/06; A61K8/891; A61Q1/02; A61Q1/10; A61Q17/04; A61K8/04; A61K8/72; A61Q1/02;

**A61Q17/04**; (IPC1-7): A61K7/42; A61K7/00; A61K7/032;

A61K7/48

- european:

A61K8/06; A61K8/891; A61Q1/02; A61Q1/10;

A61Q17/04

Application number: JP19940010300 19940201
Priority number(s): US19930012682 19930203

Also published as:

DEP0610026 (A1)
US5399342 (A1)

EP0610026 (B1)

Report a data error here

#### Abstract of JP6279253

PURPOSE: To obtain a skin care preparation blended with a specified film forming agent and having improved stickiness to the skin. CONSTITUTION: A film forming agent made of aq. latex of crosslinkable polydiorganosiloxane is incorporated into a skin care preparation by 5-20 wt.% to obtain the objective cosmetics used as an anti-suntan agent, cosmetics for eyes, etc. The film forming agent is obtd. as follows; polydiorganosiloxane represented by the formula HO(R2 SiO)x H [R is a methyl, ethyl, propyl, etc., and (x) is 3-100] is mixed with a surface active anionic catalyst and water to prepare an oil-in-water emulsion. This emulsion is additionally mixed with silane represented by the formula R'a Si(OR<3>)4-a [R' is 1-12C hydrocarbon, R<3> is 1-6C alkyl and (a) is 0 or 1], a hydrolyzate of the silane and an alkoxy silicon compd, and is held at 15-30 deg.C for >=5 hr until a crosslinked polymer emulsion is formed. The formed emulsion is mixed with a silica sol or silsesquioxane, if necessary and water is removed.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-279253

(43)公開日 平成6年(1994)10月4日

(51) Int.Cl. <sup>5</sup> A 6 1 K 7/42 7/00 7/03 7/48	) 12	庁内整理番号 7252-4C 9051-4C 9051-4C 9051-4C	F I 審査請:	技術表示箇所 技術表示箇所 水 未請求 発明の数10 OL (全 10 頁)
(21)出願番号	特顏平6-10300	·	(71)出願人	590001418 ダウ・コーニング・コーポレーション
(22)出顧日	平成6年(1994)2	月1日		DOW CORNING CORPORA
(31)優先権主張番 (32)優先日	号 012682 1993年2月3日			アメリカ合衆国ミシガン州ミッドランド・(番地なし)
(33)優先権主張国	米国(US)		(72)発明者	デュアン ジー. クルジシク アメリカ合衆国, ミシガン, ミッドラン ド, ウッドピュー パス 5517
			(74)代理人	弁理上 石田 敬 (外3名)

## (54) 【発明の名称】 持続性の高い化粧品

#### (57)【要約】

【目的】 活性成分を含むスキンケア調合物の皮膚への 付着性を高める方法を提供する。

【構成】 スキンケア調合物にフィルム形成剤をその成 分として添加し、この活性成分とフィルム形成剤とを含 むスキンケア調合物を皮膚に塗る。本発明の特徴は前記 フィルム形成剤が架橋されたポリジオルガノシロキサン の水性ラテックスであることである。日焼け止め調合物 及び目の化粧品が述べられている。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 その成分として5~20w t %のフィルム形成剤をスキンケア調合物に添加し、下記活性成分及び前記フィルム形成成分を皮膚に塗ることを含む顔料、日焼け止め剤、モイスチャライザー、及び皮膚軟化剤からなる群から選ばれる活性成分を含むスキンケア調合物の皮膚への付着性を高める方法。但し、前記フィルム形成剤は次のことを含む方法により調製される架橋性ポリジオルガノシロキサンの水性ラテックスである:

(A) (1) 式HO ( $R_2$  SiO), H (ここに、Rはメチル、エチル、プロピル、フェニル、ピニル、アリル及び3, 3, 3ートリフルオロプロピルから選ばれる基であり、x は平均値3~1000値をとる。) で示されるポリジオルガノシロキサン100重量部; (2) 前記ポリジオルガノシロキサン1kgあたり15~75ミリモルの界面括性陰イオン触媒であって、ドデシルベンゼンスルフォン酸及びラウリルスルフォン酸水素から選ばれるもの;及び(3) 水を含む混合物を均質化して、O/Wエマルジョンを形成し;

(B) (1) 式R'. Si (OR3) (ここに、R' は炭素原子数12までの1価の炭化水素基であり、R' は炭素原子数1~6のアルキル基であり、aは0又は1の値を取る。) で示されるシラン類; (ii) 前記シランの加水分解産物であって前記ポリジオルガノシロキサンに可溶性であるもの;及び(iii) 前記シラン及び前記部分加水分解産物から選ばれた0.5~15重量部のアルコキシケイ素化合物を混合し;

(C) このエマルジョンを15~30℃で、少なくとも 5時間、pH5未満に、架橋ポリマーエマルジョンが形成されるまで保ち;そして随意に

(E) 1 重量部を超えるコロイド状シリカゾル又はコロイド状シルセスキオキサンを混合し:水を除くと室温でエラストマーを生ずるラテックスを生成する。

【請求項2】 前記スキンケア調合物が、日焼け止め剤であって、その活性成分として少なくとも1つの紫外線吸収化合物を含むものである請求項1の方法。

【請求項3】 前記紫外線吸収化合物が2-エチルヘキシル-p-メトキシケイ皮酸又は2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノンである請求項2の方法。

【請求項4】 前記スキンケア関合物が、アイブローペ 40 ンシル、アイブローリキッド、アイシャドー、アイライ ナー、アイクリーム及びマスカラから選ばれた目の化粧 用組成物である請求項1の方法。

【請求項5】 前記目の化粧用組成物がマスカラであり、ロウ、油、及び額料を含む請求項4の方法。

【請求項6】 フィルム形成剤及びその括性成分として 少なくとも1つの無外線吸収化合物を含む日焼け止め調 合物であって、前記フィルム形成剤が請求項1に記載の 方法で調製された架構性ポリジオルガノシロキサンの水 性ラテックスであることを特徴とするもの。 【請求項7】 前記紫外線吸収化合物が2-エチルヘキシル-p-メトキシケイ皮酸又は2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノンである請求項6の日焼け止め関合物。

【請求項8】 フィルム形成剤、顔料、ロウ、及び油を含む化粧品であって、前記フィルム形成剤が請求項1に記載の方法で調製された架橋性ポリジオルガノシロキサンの水性ラテックスであることを特徴とするもの。

ジオルガノシロキサンの水性ラテックスである: 【請求項 9 】 アイブローベンシル、アイブローリキッ(A)(1)式HO(R2SIO)・H(ここに、Rは 10 ド、アイシャドー、アイライナー、アイクリーム及びマメチル、エチル、プロピル、フェニル、ピニル、アリル スカラから選ばれた目の化粧品である請求項 8 の化粧 なび 3 、3 - トリフルオロプロピルから選ばれる其 思

【請求項10】 前記フィルム形成剤が5~20wt%存在する請求項8の化粧品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、改善された皮膚直接性 (skin substantivity) 特性を有す ることの見いだされた身体手入れ剤、より詳しくは、着 20 色化粧品を含むスキンケア製品に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】発汗や水泳により水と接触すると、さもなくば有益なスキンケア製品の有効性を壊してしまうから、皮膚保護製品にとって水及び磨耗に対する抵抗性は重要な性質である。より大きな保護性、高い水抵抗性及び大いなるパリヤー特性がスキンケア製品に望まれる場合には、これらの目標を達成する為に種々の有機ロウ類、有機樹脂類及び有機ポリマー類をスキンケア製品に入れるのが、当技術分野では通例である。

[0003]

30

【課題を解決するための手段及び発明の効果】本発明が発見したのは、ある種のシリコーンを基にした材料が、これまで通例使用されてきた有機ロウ類、樹脂類及びポリマー類の実用的な代替品として用いうることである。特に、このシリコーンを基にした材料は架橋されたポリジオルガノシロキサンの水性ラテックスである。

【0004】架橋されたポリジオルガノシロキサンの水性ラテックスは米国特許No.4584341 (1986年4月22日発行) に記載されているが、この'341特許のラテックスを本発明の態様で使用することは、先に利用されていなかった。即ち、'341特許に関する限り、そこに記載された水性ラテックスの使用は、

((i) 紙及び布はく製品の被覆剤及び含浸剤、(ii) 建造物の被覆材、(iii) フィルム成形製品、(iv) 厚い 成形部品、(v) コーキング、及び(vi) 導電性フィル ムに関するものである。

【0005】、341特許には、ここに記載された水性 ラテックス組成物が身体の手入れの分野で有用性を持つ 50 とゆうようなことは全く示唆されていない。

【0006】本発明は、顔料、日焼け止め剤、モイスチ ャライザー、又は皮膚軟化剤のような活性成分を含有す るスキンケア調合物の皮膚に対する付着性を高める方法 に関する。本発明方法は、スキンケア調合剤中にその1 成分としてフィルム形成剤を配合し、この活性成分とフ ィルム形成剤を含むスキンケア調合物を皮膚に強ること を含む。本発明のフィルム形成剤は、架橋されたポリジ オルガノシロキサンの水性ラテックスである。

【0007】本発明は更に、フィルム形成剤及び活性成 分として少なくとも1つの紫外線吸収化合物を含む日焼 10 サンに可溶性であるもの;及び(iii) 前記シラン及び前 け止め調合物に関する。本発明は、この日焼け止め調合 物におけるフィルム形成剤として架橋されたポリジオル ガノシロキサンの水性ラテックスの使用によって特徴付 けられる。

【0008】これに加えて、本発明はフィルム形成剤、 顔料、ロウ、油、及び保存剤を含む目の化粧品に関す る。再び、架橋されたポリジオルガノシロキサンの水性 ラテックスは、目の化粧品においてフィルム形成剤とし て用いられる。例えば、活性成分が顔料であるときは、 本発明によって、この顔料はまつげに付着させられる。

【0009】本発明のフィルム形成剤は、次のことを含 む方法によって調製される架橋されたポリジオルガノシ ロキサンの水性ラテックスとして最良に記述される。

【0010】(A)(1)式HO(R2S1O), H (ここに、Rはメチル、エチル、プロピル、フェニル、 ピニル、アリル及び3,3,3-トリフルオロプロピル から選ばれる基であり、xは平均値3~100の値をと る。) で示されるポリジオルガノシロキサン100重量 部: (2) 前記ポリジオルガノシロキサン1kgあたり1

〔表1〕

5~75ミリモルの界面活性陰イオン触媒であって、ド デシルペンゼンスルフォン酸及びラウリルスルフォン酸 水素から選ばれるもの;及び(3)水を含む混合物を均 質化して、O/Wエマルジョンを形成し;

(B) (i) 式R', Si (OR<sup>3</sup>), (CCCC、 R'は炭素原子数12までの1価の炭化水素基であり、 R: は炭素原子数1~6のアルキル基であり、aは0又 は1の値を取る。) で示されるシラン類: (ji) 前配シ ランの加水分解産物であって前記ポリジオルガノシロキ 記部分加水分解産物から選ばれた0.5~15重量部の アルコキシケイ素化合物を混合し:

(C) このエマルジョンを15~30℃で、少なくとも 5時間、pE5未満に、架橋ポリマーエマルジョンが形成 されるまで保ち;そして随意に

(E) 1 重量部を超えるコロイド状シリカゾル又はコロ イド状シルセスキオキサンを混合し; 水を除くと室温で エラストマーを生ずるラテックスを生成する。

【0011】この水性ラテックス及びその製造方法の例 20 は米国特許No. 4, 584, 341に記載されている。 この水性ラテックスは、米国、ミシガン州、ミドランド のダウコーニング社から商業的に入手可能である。

【0012】本発明をより詳細に示すために、この水性 ラテックスを含むO/Wエマルジョンマスカラ組成物B ~Hを開製した。これら組成物を表1に述べる。マスカ ラ組成物Hは対照のマスカラとして用いた。マスカラ組 成物の種々の成分を、表1に示すようにグループA~E のように配列した。

[0013]

ファカラ組織物 /…・・・・・・・・・・

	マスカラ組成物(wt%)						
成分	В	С	D	E	F	G	H
グループA:							
1. 水	47.5	57.5	57.5	57.5	47.5	47.5	57.5
2. マグネシウムアルミニウムシリケート	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
3. トリエタノールアミン	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
グループB:							
4. 黑色酸化鉄	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0
5. ウルトラマリンプルー	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
グループC:							
6. カルナウパロウ	2.0	2.0	2. 0	2.0	2.0	2.0	2. 0
7. キャンデリアロウ	5.0	5. 0	5.0	5.0	5. 0	5.0	5. 0
8. ステアリン酸	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
9. ミツロウ	5.0	-	-	-	5.0	5. 0	5.0
10. 石油留出物							
(ISOPAR (商標))	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0
11A. C16+アルキル基の							
アバキルメチルシリコーンワックス	-	5.0	-	-	-	-	-
11B. 11Aと同じであるが							
シリコーン主質が短いもの	-	-	5.0	-	-	-	-

11 C. 11 Aと同じであるが

C22-24 アルキル基のもの 5.0

グループD:

12A. 水性シリコーンラテックス 10.0

12B. シリコーン粘着剤

HOMe 2 SiO (Me 2 SiO) a SiMe 2 OH -- 10.0

グループE:

13. ジアゾリジニル尿素

12C. 高分子量シリコーンガム

(Germaben(商標) II-E) 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0

【0014】表1において、グループAの成分2は、コ ネチカット州ノーウォークのR. T. Vanderbi lt Co. Inc. によって、商標VEEGUMのも とに販売されている増粘剤である。グループCの成分1 0として示されている石油留出物はテキサス州ヒュース トンのExxon Chemical Company によって商標 I S O P A R L の下に販売されている炭 素原子数10~12の炭化水素類を含むイソパラフィン の混合物である。グループEの成分13として示された 増粘剤GERMABEN (商標) II-Eは、ニュージャ 20 ージー州チャタムのSutton Laborator iesの製品であり、商標である。

【0015】表1のマスカラ組成物中のフィルム形成剤 として用いられた架橋されたポリジオルガノシロキサン の水性ラテックスはグループD中成分12Aとして現れ

【0016】表1において、「現場の」乳化剤が、トリ エタノールアミン(成分3)及びステアリン酸(成分 8) の組み合わせによって形成される化合物ステアリン 酸トリエタノールアミンの形で用いられている。

[0017]

#### 【実施例】

(例1) O/Wエマルジョンの形をしたマスカラ組成物 B~Hを調製するに当たって、成分1を加熱し、成分2 及び3をこの順序で加えた。成分1~3を覆い、85℃ に加熱した。グループBの顔料成分4及び5をグループ Aの成分1~3に加え、ホモジナイザーを用いて分散さ せた。グループA及びBの成分を85℃に維持した。グ ループCの成分の全てを共に80℃に加熱し、プロペラ ミキサーを用いてグループA及びBに加えた。グループ 40 A、B及びCを80℃で15分加熱し、50℃に冷却 し、グループDを加えた。グループA、B、C及びDを 35℃に冷却し、グループEの保存剤Eを加えた。この マスカラ組成物をパイアルに詰め、例2及び3で評価し

【0018】(例2)表1のマスカラ組成物を貯蔵安定 性について評価したところ、40℃及び45℃で6か月 後も安定であることが見いだされた。

【0019】(例3)表1のマスカラ組成物B~Hにつ

ンティアーはマスカラ組成物を彼らのまつげに塗り、マ スカラを洗浄除去することを試した。各マスカラ組成物 をまつげから洗浄除去するときの困難さに基づいて評価 した。本発明の代表であるマスカラ組成物Bが洗浄除去 が最も難しく、マスカラ組成物D及びGがそれに続いた と、ポランティアーは報告した。

6

10.0

【0020】この試験において、表1に成分11A~1 1 C、12B及び12Cとして示された他の種類のシリ コーンフィルム形成材料を含む他の組成物に対して、組 成物Bを評価した。成分11Aは、炭素原子数30のア ルキル基を含むアルキルメチル官能性シリコーンロウで あった。成分11日は、炭素原子数30のアルキル基を 含むアルキルメチル官能性シリコーンロウであり、シリ コーンロウ11Aとシロキサン主鎖の長さに於いてのみ シリコーンロウ11Aと異なっていた。ロウ11Bのシ ロキサン主鎖はロウ11Aのシロキサン主鎖より短かっ た。成分11Cもシリコーンロウ11Aに類似のアルキ ルメチル官能性シリコーンロウであったが、ロウ11C は炭素原子数22~24のアルキル基を含んでいた。フ イルム形成性シリコーン成分12Bは医薬等級のシリコ ーン粘着剤であった。成分12Cは式HOMezSiO (Mez SiO) . SiMez OH (ZZE, Meltx チルであり、nは1万の値を持つ整数である。)。

【0021】ポランティアーによって報告された試験結 果は、ポリビニルピロリドン及びアクリレートを基にし たポリマー類の様な有機フィルム形成剤を含む他のマス カラに対するマスカラ組成物Bの独立の試験によって確 認された。

【0022】例1~3及び表1はO/Wエマルジョンの 形のマスカラ組成物に関するが、W/Oエマルジョンも 同様に調合できる。更に、架橋されたポリジオルガノシ ロキサンの水性ラテックスは、アイプローペンシル、ア イプローリキッド、アイシャドー、アイライナー及びア イクリームの様な目の化粧品調合物の調製に用いうる。 加えて、前記フィルム形成剤としての水性ラテックスを 含むマスカラ組成物はケークの又はブロックのマスカラ 製品、液体マスカラ製品又はクリームマスカラ製品とし て配合されうると予想される。

【0023】本発明のマスカラ組成物の調製に用いうる いて、ポランティアーによる生体内評価を行った。ポラ 50 ロウは、カルナウバ、蜜蝋、セレシン、パラフィン、キ

ャンデリア、ペイペリー、モンタン、鯨ロウ、カスター ロウ、オゾケライト、フィッシャートロプスロウ、及び マイクロクリスタリンロウを含む。適当な油は、カスタ 一油、オリーブ油、ジョジョパ油、ステアリン酸、ラノ リンアルコール、パラフィン油、及びシリコーン流体を 含む。顔料の例は、酸化鉄、酸化チタン、ウルトラマリ ーン、酸化クロム、カーボンブラック及び米国政府の食 品医薬局(FDA)の公認した有機染料及びレーキを含 む。防腐剤は、メチルパラペン、プロピルパラペン、ブ ニル尿素を含む。

【0024】このマスカラ組成物に他の従来の成分、例 えば、乳化剤及び界面活性剤;湿潤剤、例えばグリセリ ン;香料、日焼け止め化合物;ピタミン類;ホルモン 類:アミノ酸類:酸化防止剤、例えば没食子酸のプロピ ル、オクチル、及びドデシルエステル、プチル化ヒドロ キシアニソール、プチル化ヒドロキシトルエン、及びノ ルジヒドログアイアレチン酸;増量剤、例えばタルク、 マイカ、カオリン、及びセリサイト;感触調節剤、例え ば有機エステル及びシリコーン液;不透明剤、例えば二 20 〔表2〕

酸化チタン及び脂肪族アルコール;芳香剤;並びに溶 剤、例えばエタノール、イソプロパノール、及びヘキサ メチルジシロキサン、オクタメチルシクロテトラシロキ サンのような揮発性シリコーン類、を含有せしめるのが 好ましい。

【0025】本発明のマスカラ調合物は、好ましくは5 ~20wt%、最も好ましくは10wt%の架橋された ポリジオルガノシロキサンの水性ラテックス;20~6 0wt%、最も好ましくは30~50wt%の水;4~ チルパラベン、ジアゾリジニル尿素、及びイミダゾリジ  $10-10 \le t$  %のロウ又はロウ混合物; $10 \sim 20 \le t$  %の 1又はそれ以上の顔料; 1wt%以下の防腐剤; 5~1 5wt%の1又はそれ以上の界面活性剤又は乳化剤; 0. 2~3. 0wt%の増粘剤; 0~1wt%の感触調 節剤;及び1~4wt%の不透明剤を含む。

> 【0026】本発明の概念を表2を参照して更に示す。 表2は調製された5つの日焼け止め組成物A~Eを示 す。日焼け止め組成物A~Eを相A、B及びCとしてグ ループ分けしている。上記表1中の成分に対応する表2 の成分は同様に識別した。どんな差異も以下に示した。

#### [0027]

#### 日焼け止め組成物 (w t %)

<u>A</u>	В	С	D	E
68. 21	63. 21	70.71	68. 57	70. 71
0.14	0.14	0.14	0.14	0.14
2.50	2.50	2.50	2.50	2.50
0. 15	0. 15	0.15	0.15	0. 15
1.40	1.40	1.40	1.40	1.40
4.00	4.00	4.00	4.00	4.00
1.00	1.00	1.00	1.00	1.00
1.00	1.00	1.00	1.00	1.00
0.10	0.10	0.10	0. 10	0.10
4.00	4.00	4.00	4.00	4.00
7.00	7.00	7.00	7.00	7.00
3.00	5.00	3.00	3.00	3.00
7. 50	-	-	-	-
-	12.50	-	-	-
-	~	5. <b>0</b> 0	-	-
	68. 21 0. 14 2. 50 0. 15 1. 40 4. 00 1. 00 0. 10 4. 00 7. 00 3. 00 7. 50	68. 21 63. 21  0. 14 0. 14 2. 50 2. 50 0. 15 0. 15 1. 40 1. 40 4. 00 4. 00 1. 00 1. 00 0. 10 0. 10  4. 00 4. 00 7. 00 7. 00  3. 00 7. 00 7. 50 - 12. 50	68. 21 63. 21 70. 71  0. 14 0. 14 0. 14 2. 50 2. 50 2. 50 0. 15 0. 15 0. 15 1. 40 1. 40 1. 40  4. 00 4. 00 4. 00 1. 00 1. 00 1. 00 0. 10 0. 10 0. 10  4. 00 4. 00 4. 00 7. 00 7. 00 7. 00  3. 00 5. 00 3. 00 7. 50 12. 50 -	2.50

*10* 7. 14 -

## 架橋された陽イオン性エマルジョン - -

#### 13E. 水性シリコーンラテックス

【0028】表2において、相A中のポリアクリレート 増粘剤CARBOPOL (商標) 940は、オハイオ 州、クリープランドのB. F. グッドリッチカンパニー の製品であり、商標である。グリセリンは、温潤剤とし て相A中に存在する。相B中の乳化剤AMPHISOL (商標)は、ニュージャージー州、クリフトンのGiv audan Corporationの商標であり、製 品である。セチルアルコールは、不透明剤として相B中 10 に存在した。相C中の可溶化剤FINSOLV(商標) TNは、ニュージャージー州、エルムウッドパークのF inetex Incorporatedの製品であり 商標である。相C中の日焼け止め化合物PARSOL (商標) MCXは、ニュージャージー州、クリフトンの Givaudan Corporationの商標であ り、製品である。相C中の日焼け止め化合物UVINU L(商標)M-40は、ニュージャージー州、パーシッ パニーのBASFコーポレーションの製品であり、商標 である。

【0029】相C中のアクリレートポリマーPOLYTRAP(商標)は、ミシガン州、ミドランドのダウコーニングコーポレーションの製品であり、商標である。POLYTRAP(商標)は、マクロボーラスな粒子のマイクロメートルサイズの粉末であり、米国再発行特許No.33429及び米国特許No.5035890を含む種々の特許に配載されている。13Cのシリコーンポリマーは、ジメチルシリル末端トリフルオロプロピルメチルシロキサンポリマーであった。13Dのシリコーン成分は、水中シリコーン含量35wt%で吐6の水のように30次い白色のエマルジョンであった。

【0030】(例4)表2中の日焼け止め組成物A~Eは、相Aの賭成分を相互に混合し、この混合物を76℃に加熱することにより調製した。相Bの成分をこの順序に相互に混合し、75℃に加熱した。相Bを相Aに加え、温度は維持した。相Cの成分10~12をこの順序に相互に混合し、溶解するまで加熱した。相Cのこの部分を成分13A~Eに適当に加え、相Cの全部を50℃で相A及びBに加えた。この日焼け止め組成物を、温度が40℃に成るまで攪拌し、評価のためにパイアル中に40充填した。

【0031】(例5)日焼け止め組成物A~Eをボランティアーにより生体内で評価した。8分間の浸漬後に皮膚に残っている日焼け止め組成物の量をフーリエ変換赤外分光分析法(FTIR)により測定した。日焼け止め組成物A~Eを、フィルム形成剤としてGANEX(商標)樹脂を含む市販されている日焼け止め製品に対して評価した。GANEX(商標)は、消費者用日焼け止め製品に広く使用されているボリピニルピロリドンを基とするボリマーであり、ニュージャージー州、ウエインの

International Specialty Productsの製品であり、商標である。測定によれば、本発明の日焼け止め組成物EはGANEX(商標)に対して最良の性能を有するものであった。前記水性ラテックスを含む日焼け止め組成物Eの40%より少し多い量が皮膚上に残った。これに対して、フィルム形成剤としてのGANEX(商標)を含む日焼け止めの只の30%が皮膚上に残った。

5.00

【0032】本発明の日焼け止め組成物は、油、ローション、クリーム、又はゲルとして調合できる。これらの例において、組成物が〇/Wエマルジョン又はW/〇エマルジョンの形であるときは、1又はそれ以上の界面活性剤が必要であろう。適当な界面活性剤は、ケイ素のない種々の有機乳化剤の内1又はそれ以上を含むであろう。これらの乳化剤は、米国特許No.4122029及び米国特許No.4311695に述べられた、ある種のポリジオルガノシロキサンーポリオキシアルキレンコポ20リマー類と組み合わせて用いうることに注意すべきである。

【0033】本発明の日焼け止め剤は、米国政府食品医薬品局によって確立された限度量以下で使用される。本発明組成物の調製に用いうる代表的な日焼け止め剤又はこれらの混合物には、4-アミノ安息香酸;ホモメチルサリチレート;2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン;2-フェニルベンズイミダゾールー5-スルフォン酸;4-ジメチルアミノ安息香酸-2-エチルヘキシルエステル;4-メトキシケイ皮酸-2-エチルヘキシルエステル;4-メトキシケイ皮酸-2-エチルヘキシルエステル;3-(4'-メーナープロパン-1,3-ジオン;及び1-(4'-t-ブチルフェニル)-3-(4-メトキシフェニル)-ブロパン-1,3-ジオンが含まれる。

【0034】日焼け止め組成物を形成するために用いうる種々の湿潤油には、鉱油、ピーナッツ油、ゴマ油、アポカド油、ヤシ油、ココアパター、アーモンド油、サフラワー油、トウモロコシ油、及び綿実油がある。日焼け止め組成物の展性を改善するために加えうる他の油としては、シリコーン流体;及びミリスチン酸イソプロピル、ステアリン酸プチル、及びステアリン酸セチルのような脂肪酸エステルがある。受け入れられる消費者用の日焼け止め製品を製造するために必要な、他の従来の補助剤、例えば酸化防止剤、防腐剤、芳香剤(fragrances)及び香料(perfumes)、乳化剤、湿潤剤並びに溶媒を添加してもよい。

製品に広く使用されているポリピニルピロリドンを基と 【0035】本発明の日焼け止め調合物は、好ましくはするポリマーであり、ニュージャージー州、ウエインの 505-20 000

たポリジオルガノシロキサンの水性ラテックス;  $20 \sim 60 \text{ w} \text{ t} \%$ 、最も好ましくは  $30 \sim 50 \text{ w} \text{ t} \% \text{ o} \text{ w} \text{ t} %$  の防腐剤;  $4 \sim 8 \text{ w} \text{ t} \% \text{ o} 1 \text{ 又はそれ以上の 界面活性剤又は乳化剤; } 0.1 \sim 2.0 \text{ w} \text{ t} \% \text{ o} 増粘 剤; <math>0 \sim 5 \text{ w} \text{ t} \% \text{ o} \text{ s} \text{ s} \text{ m} \text{ s} \text{ m} \text{ f} \text{ o} \text{ c} \text{ o} \text{ w} \text{ t} \% \text{ o} \text{ s} \text{ m} \text{ f} \text{ f} \text{ f} \text{ o} \text{ c} \text{ c} \text{ o} \text{ w} \text{ t} \% \text{ o} \text{ f} \text{ f} \text{ f} \text{ f} \text{ c} \text{ c} \text{ o} \text{ c} \text{ c} \text{ o} \text{ s} \text{ c} \text{ o} \text{ f} \text{ f} \text{ o} \text{ c} \text{ c}$ 

【0036】ファンデーションメーキャブの調製において水性ラテックスを使用することを以下の例で説明する。この例において、3つのファンデーションメーキャップA、B及びCを調製し、これらファンデーションメ 10ーキャップの各々の処方を表3に示す。ファンデーションメーキャップB及びCは水性シリコーンラテックスを含んでいたが、ファンデーションメーキャップAは対照として用いた。

【0037】表3において、SPAN (商標) 60はH LB値4.7のノニオン乳化剤である。これは、ソルビ タンモノステアレートであり、デラウエアー州、ウィル ミントンのICIアメリカス インコーポレイテッドの 製品である。表3中のCERASYNT (商標) Qは、 陰イオン乳化剤であり、グリセロールモノステアレート 20 である。これはニュージャージー州、ベレビレのVan

 Dykの製品である。ノニオン乳化剤LIPONIC

 (商標) EG-1はポリエトキシル化グリセロールであり、ニュージャージー州、パターソンのLipo ChemicalIncorporatedの製品である。

 (0038] 表3の顔料粉砕物は、酸化鉄、タルカム、

二酸化チタン、ウルトラマリン (ピンク、バラ色、ブルー)、クロム緑、マンガン架、カオリン、ペントナイト、シリカ、亜鉛、及び酸化クロムのような1又はそれ

〔表3〕

以上の顔料を含みうる。

【0039】(例6) 表3を参照して、ファンデーションメーキャップA~Cを作るに当たって、相A中の幾つかの成分を表に示された順序で混合した。提择を与えるために、ホモミキサーを用いて相Aに頗料粉砕物を加えた。相A及びBに熱を加え、相Cを別に加熱した。相A~Cを組み合わせ、相Dを加えた。このファンデーションメーキャップを冷却し、ポランティヤーにより評価した。

7 【0040】これらファンデーションメーキャップを、ボランティヤーの手の平側の前腕に0.05 皿塗ることにより、生体で試験した。塗布後、これらファンデーションメーキャップを10分間乾燥させた。各塗布部位になまぬるい水道水を2分間かけた。次いで、この前腕を、皮膚上にどれ程のファンデーションが残っているかについて評価した。本発明のファウンデーションメーキャップB及びCは、水性シリコーンラテックスを含まないファウンデーションメーキャップAよりも、水による洗浄除去に対してより抵抗性が高いことを、これらの評の価は示した。

【0041】ティッシュで擦ってファウンデーションメーキャップを除いたときの試験部位を評価するように、ボランティアーは要請された。ティッシュで擦ることによって全てのファウンデーションメーキャップA~Cは除くことができたが、本発明のファウンデーションメーキャップB及びCは、水性シリコーンラテックスを含まないファウンデーションメーキャップAよりもより多くの色を残すことが報告された。

[0042]

ファウンデーションメーキャップ

	,,,,,,		
成分		(w t %)	
相A:	A	B	C
1. 水	62.55	57.55	52.55
2. マグネシウムアルミニウム			
シリケート	1.00	1.00	1.00
3. PEG-400	5.00	5.00	5.00
4. LIPONIC EG-1	5.00	5.00	5.00
5. トリエタノールアミン	0.20	0.20	0.20
相B:			
6. 額料粉砕物	10.00	10.00	10.00
相C:		•	
7. CERAPHYL 140A	2.00	2.00	2.00
8. CERASYNT Q	1.00	1.00	1.00
9. SPAN 60	1.75	1.75	1.75
10.ステアリン酸	0.50	0.50	0.50
1 1. 揮発性環状シリコーン	10.00	10.00	10.00
相D:			
12. 水性シリコーンラテックス		5.00	5.00
13. GERMABEN (商標)			

II - E

【0043】上記表1~3及び例1~6に述べた化粧組 成物は、皮膚に塗ったとき、皮膚の表面に柔軟で展性の フィルムを残す。従って、これら化粧製品中に含まれる 活性成分、例えば日焼け止め化合物は、この柔軟なフィ ルム中に結合され、発汗、水泳及び運動にも拘わらず、 非常に長い間皮膚上に残る。更に、この組成物は改善さ れた物理的耐性を示し、従って皮膚から物理的に擦り取 るのは難しい。これらの本発明組成物の明らかな利点 は、組成物中に、架橋されたポリジオルガノシロキサン 10 の水性ラテックスが存在することに帰せられる。

【0044】本発明組成物の調製に使用できる不揮発性 シリコーン流体は、粘度5~数百万㎜2/秒(センチス トークス)、好ましくは100~10,000m2 /秒 (センチストークス) を有する有機ポリシロキサン類で ある。比較的高い粘度のポリシロキサン及び比較的低い 粘度のポリシロキサンの混合物を用いることができる。 そのようなポリシロキサンは次の式で示される繰り返し 単位を有する。

[0045]

(化1)

$$\begin{array}{c|c}
 & R^1 \\
 & \vdots \\
 & S^1 - 0 - \vdots \\
 & R^2
\end{array}$$

【0046】(ここに、nは1より大きな値を持つ整数 であり、R1 及びR2 は炭素原子数1~7のアルキル基 又はフェニル基であり;R¹及びR²は同じでも異なっ ていてもよい。ポリシロキサンの例は、ポリジメチルシ 30 ロキサン、ポリジエチルシロキサン、ポリメチルエチル シロキサン、ポリメチルフェニルシロキサン、ポリジフ ェニルシロキサン、及び上述のシロキサン類の2又はそ れ以上のコポリマーである。

【0047】場合によっては、本発明組成物中に揮発性 シリコーン流体が含まれているのが望ましい。適当な揮 発性シリコーン類は低粘度メチルシリコーン類である。 揮発性低粘度メチルシリコーン流体は平均式 (CH<sub>s</sub>) 』 SiO(4-1)/2 であり、ここに、aは平均値2~3の 整数である。このメチルシリコーン流体はSi-O-S 40 1 結合で結ばれたシロキサン単位を含む。代表的な単位 t. (CH<sub>1</sub>) : S1O<sub>1/2</sub> . (CH<sub>1</sub>) : S1 O2/2 、 (CHs ) SiO3/2 及びSiO4/2 である。 これらの単位は、メチルシリコーン流体中にケイ素原子 1個当たり平均2個~3個のメチル基が存在するような モル量で存在し、これによって、メチルシリコーン流体 が、25℃で測定して粘度100mm²/秒(センチスト ークス)未満となるようにする。

【0018】この揮発性、低粘度メチルシリコーン流体

14

1.00 1.00 1.00

> キサン単位を含む。好ましくは、このメチルシリコーン 流体は粘度が10mm2/秒(センチストークス)であ る。代表的な化合物は、一般式 [ (CH<sub>3</sub>) 2 S i O] で示されるシクロポリシロキサン化合物及び一般式 (CH<sub>3</sub>) 3 SiO ((CH<sub>3</sub>) 2 SiO), Si (C Hs )s で示される線状シロキサン化合物である。但 し、ここにxは3~10の値を持つ整数であり、vは0 ~4の値を持つ整数である。

【0049】この揮発性、低粘度メチルシリコーン類は 一般に250℃より低い沸点を有し、好ましくは、一般 に25℃で測定した粘度10㎜2/秒(センチストーク ス)未満を有する。最も好ましくは、この粘度は0.6 5~5.0 m² /秒 (センチストークス) である。この シクロポリシロキサン化合物は、The Cosmet ics, Toiletries and Fragr ance Association, Inc., W ashington, D.C. (CTFA) によっ て採用された名前 "CYCLOMETHICONE" が 20 付けられている。このシクロポリシロキサン類及び線状 シロキサン類の両方共、透明な流体で、本質的に無臭 で、無害で、べとつかず、刺激性がない。化粧品とし て、これらのメチルシリコーン流体は、皮膚をひりひり させず、高い展性を示し、塗布したとき容易に擦り取れ る。一旦強布すると、この物質は蒸発して後に何も残さ ない。

【0050】本発明に使用できるメチルシリコーン流体 類は、開かれた室内雰囲気中でその周辺部を支持された 直径185mのNo.1円形濾紙の中心に1gの流体を置 いたとき、室温で30分後に実質的に後に何も残さな い。メチルシリコーン流体とは、2又はそれ以上のケイ 素原子を有し、その全てが少なくとも1つの酸素原子を 介して少なくとも1つの他のケイ素原子に結合し、少な くとも1つのメチル基に結合して、酸素によって満たさ れていない各ケイ素原子の原子価はメチル基で満たされ ている構造体をいう。

【0051】本発明に特に有用であることが見いだされ たメチルシリコーン流体の代表は、沸点99.5℃を有 し、式Mes SIOSIMes で示されるヘキサメチル ジシロキサン: 沸点152℃を有し、式Mes SiOM ez SiOSiMe; で示されるオクタメチルトリシロ キサン;沸点133℃を有し、式〔(Mez) SiO〕 3 で示されるヘキサメチルシクロトリシロキサン: 沸点 171℃を有し、式〔(Mez) SiO)。で示される オクタメチルシクロテトラシロキサン;及び沸点205 ℃を有し、式〔(Mez)SIO)。 で示されるデカメ **チルシクロペンタシロキサンである。** 

【0052】これらのメチルシリコーン流体は、単独で 又は2もしくはそれ以上を組み合わせた混合物として用 は、ジメチルシロキサン単位及び随意にトリメチルシロ 50 いうる。これらのメチルシリコーン流体の混合物は、個

々のメチルシリコーン流体のいずれとも異なる蒸発挙動 を有する揮発性物質を生ずる。これらのメチルシリコー ン流体及びそれらの調製方法は当技術分野で公知であ り、そのような流体は商業的に入手可能である。

【0053】場合によっては、メチルシリコーン流体中 の1又はそれ以上のメチル基を他の基で置換するのが好 ましい。即ち、例えば、炭素原子数2~12のアルキル 基;炭素原子数6~10のアリール基;アミン基;ピニ ル基:ヒドロキシル基:ハロアルキル基:アラルキル 基:及びアクリレート基のような置換基が存在してもよ 10

【0054】本発明の組成物は、陰イオン界面活性剤及 び両性界面活性剤のような界面活性剤を含みうる。適当 な陰イオン界面活性剤としては、スルフォン化された及 び硫酸化されたアルキル、アラルキル及びアルカリル陰 イオン界面活性剤;琥珀酸アルキル;スルフォ琥珀酸ア ルキル:及びN-アルキルサルコシネートがある。代表 的な界面活性剤は、アルキル硫酸、アラルキル硫酸及び アルカリルスルフォン酸のナトリウム、マグネシウム、 アンモニウム並びにモノー、ジー及びトリエタノールア 20 ミン塩である。界面活性剤の前記アルキル基は、一般に 全体で12~21の炭素原子を有し、不飽和であっても よく、好ましくは脂肪族アルキル基である。前記硫酸塩 (スルフェート) は1分子当たり1~10個のエチレン オキサイド単位又はプロピレンオキサイド単位を含む硫 酸塩(スルフェート)エーテルであり得る。好ましく は、この硫酸塩(スルフェート)エーテルは2~3のエ チレンオキサイド単位を含みうる。

【0055】代表的な陰イオン界面活性剤としては、と りわけ、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルエーテル硫 30 酸ナトリウム、ラウリル硫酸アンモニウム、ラウリル硫 酸トリエタノールアミン、Ciails オレフィンスルフォ ン酸ナトリウム、パレス-25 (pareth-25) 硫酸アンモニウム(合成C12-13 脂肪族アルコール類の 混合物の硫酸化ポリエチレングリコールエーテルのアン モニウム塩)、ミリスチルエーテル硫酸ナトリウム、ラ ウリルエーテル硫酸アンモニウム、モノオレアミドスル フォ琥珀酸ニナトリウム、ラウリルスルフォ琥珀酸アン モニウム、ドデシルペンゼンスルフォン酸ナトリウム、 ドデシルペンゼンスルフォン酸トリエタノールアミン、 及びN-ラウロイルサルコシネートがある。

【0056】両性として一般に分類される界面活性剤と しては、ココアンフォカルポキシグリシネート、ココア ンフォカルポキシプロピオネート、ココペタイン、N-コカミドプロピルジメチルグリシン、及びN-ラウリル -N-カルポキシメチル-N-(2-ヒドロキシエチ ル)-エチレンジアミンがある。他の適当な両性界面括 性剤としては、米国特許No.3964500に開示され た第四シクロイミデート、ペタイン、及びサルテイン (sultaines) がある。

16

【0057】前記ペタインは、次の構造を有する。 R1 R2 R3 N- (CH2) . COO-

【0058】ここに、R: は炭素原子数12~18のア ルキル基又はこれらの混合物であり、R<sup>2</sup> 及びR<sup>3</sup> は独 立に炭素原子数1~3の低級アルキル基であり、mは1  $\sim 4$  の整数である。特別なペタイン類は $\alpha - (テトラデ$ シルジメチルアンモニオ) アセテート、β-(ヘキサデ シルジエチルアンモニオ) プロピオネート、及びァー (ドデシルジメチルアンモニオ) ブチレートである。

【0059】前記サルテイン (sultaines) は、次の構造を有する。

 $R^1 R^2 R^3 N^4 (CH_2) \cdot SO_3 =$ 

【0060】ここに、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>及びmは上に定 **義した通りである。特に有用なサルテインは、3-(ド** デシルジメチルアンモニオ) -プロパン-1-スルフォ ネート及び3-(テトラデシルジメチルアンモニオ) エ タン-1-スルフォネートである。

【0061】本発明の組成物は、脂肪酸アルカノールア ミド又はアミンオキサイド界面活性剤であるノニオン界 面活性剤を含みうる。脂肪酸アルカノールアミドはアル カノールアミン、例えばモノエタノールアミン、ジエタ ノールアミン、モノイソプロパノールアミン、又はジイ ソプロパノールアミンと、脂肪酸又は脂肪酸エステルと を反応させてアミドを形成することにより得られるノニ オン界面活性剤である。このノニオン界面活性剤の疎水 性部分は通常炭素原子数10~21の脂肪酸の炭化水素 鎖によって与えられる。この脂肪酸アルカノールアミド 界面活性剤としては、脂肪酸ジエタノールアミド、例え ばイソステアリン酸ジエタノールアミド、ラウリン酸ジ エタノールアミド、カブリン酸ジエタノールアミド、コ コナッツ脂肪酸ジエタノールアミド、リノレイン酸ジエ タノールアミド、ミリスチン酸ジエタノールアミド、オ レイン酸ジエタノールアミド、及びステアリン酸ジエタ ノールアミド;脂肪酸モノエタノールアミド、例えばコ コナッツ脂肪酸モノエタノールアミド:並びに脂肪酸モ ノイソプロパノールアミド、例えばオレイン酸モノイソ プロパノールアミド及びラウリン酸モノイソプロパノー ルアミドがある。

【0062】前配アミンオキサイドは第三アミンを酸化 してアミンオキサイドを形成することにより得られる公 知のノニオン界面活性剤である。それらは時々、極性ノ ニオン界面活性剤と呼ばれる。アミンオキサイド界面活 性剤としては、N-アミンオキサイド、例えばN-ココ ジメチルアミンオキサイド、N-ラウリルジメチルアミ ンオキサイド、N-ミリスチルジメチルアミンオキサイ ド、及びN-ステアリルジメチルアミンオキサイド:N ーアシルアミンオキサイド、例えばN-ココアミドプロ ピルジメチルアミンオキサイド及びタローアミドプロピ ルジメチルアミンオキサイド:並びにN-アルコキシア 50 ルキルアミンオキサイド、例えばピス(2-ヒドロキシ

エチル) C12-15 アルコキシープロビルアミンオキサイドがある。アミンオキサイド界面活性剤の疎水性部分は、一般に炭素原子数10~21の脂肪族炭化水素質によって提供される。代表的な界面活性剤としては、ラウリン酸ジエタノールアミド、Nーラウリルジメチルアミンオキサイド、ココナッツ酸ジエタノールアミド、ミリスチン酸ジエタノールアミド、及びオレイン酸ジエタノールアミドがある。

【0063】 追加の種類の界面活性剤としては、陽イオン界面活性剤及び双性イオン界面活性剤のようなものを 10 含み、その代表的化合物は、米国特許No.490249 9 に詳細に述べられている。

【0064】用いうる増粘剤としては、アルギン酸ナトリウム、アラピアゴム、ポリオキシエチレン、グアルゴ

18

ム、ヒドロキシブロピルグアルゴム、セルロース誘導体、例えばメチルセルロース、メチルヒドロキシブロピルセルロース、ポリブロピルヒドロキシエチルセルロース、澱粉及び澱粉誘導体、例えばヒドロキシエチルアミロース及び澱粉アミロース、イナゴマメガム、電解質、例えば塩化ナトリウム又はアンモニウム、サッカライド、例えばフラクトース及びグルコース、並びにサッカライドの誘導体、例えばPEGーメチルグルコースジオレエートがある。

【0065】本発明の本質的な態様と概念から離れることなく、ここに記載した化合物、組成物、及び方法について他の変形と修正が可能である。ここに記載した発明の形態は、単なる例であって、特許請求の範囲に記載した発明の範囲を限定しようとするものではない。